以上より、本試験における無毒性量は雄雌とも  $1.0~\rm ppm$ (雄:  $0.12~\rm mg/kg$  体重 /日、雌:  $0.17~\rm mg/kg$  体重/日)であると考えられた。発がん性は認められなかった。(参照 48)

[11. (4)]及び[11. (5)]の試験結果から、マウスを用いた発がん性試験における無毒性量は、雄で 1.0 ppm(0.12 mg/kg 体重/日)、雌で 3 ppm(0.45 mg/kg 体重/日)であると考えられた。

## 12. 生殖発生毒性試験

# (1)2世代繁殖試験(ラット)

Wistar ラット (一群雌雄各 24 匹) を用いた混餌 (原体:0、3、18 及び 100 ppm: 平均検体摂取量は表 31 参照) 投与による 2 世代繁殖試験が実施された。

投与郡	É		3 ppm	18 ppm	100 ppm			
	р	雄	0.2	1.2	6.7			
平均検体摂取量	1	雌	0.3	1.8	10.5			
(mg/kg 体重/日)	Fı	雄	0.3	1.7	10.3			
	FI	雌	0.3	1.9	11.4			

表 31 2 世代繁殖試験(ラット)の平均検体摂取量

各投与群で認められた毒性所見は表32に示されている。

100 ppm 投与群の  $F_1$  世代において、哺育期間中の全同腹児死亡がみられた腹数が増加した。

本試験において、親動物では 100 ppm 投与群の雌雄(P 雌及び  $F_1$  雌雄)に体重増加抑制等が、児動物では 100 ppm 投与群で生存率低下等が認められたので、無毒性量は親動物及び児動物で 18 ppm (P 雄: 1.2 mg/kg 体重/日、P 雌: 1.8 mg/kg 体重/日、 $F_1$  雄: 1.7 mg/kg 体重/日、 $F_1$  雄: 1.9 mg/kg 体重/日)であると考えられた。(参照 49)

		スロー とに10条/他の	八級(ノント)に記め	りないに母は所兄			
	投与群	親:P、	児:F1	親:F <sub>1</sub> 、児:F <sub>2</sub>			
	12 7 14	雄	雌	雄	雌		
親動物	100 ppm	100 ppm 以下 毒性所見なし	・体重増加抑制 ・摂餌量減少	・体重増加抑制 ・精巣上体重量 増加	・体重増加抑制 ・摂餌量減少 ・全同腹児死亡 がみられた腹 数増加		
	18 ppm 以下		毒性所見なし	毒性所見なし	毒性所見なし		
児	$100~\mathrm{ppm}$	・生存率低下		・生存率低下			
動		・低体重		・低体重	,		
物	18 ppm 以下	毒性所見なし		毒性所見なし			

表 32 2世代繁殖試験(ラット)で認められた毒性所見

#### (2)発生毒性試験(ラット)

Wistar ラット (一群雌 24 匹) の妊娠  $6\sim19$  日に強制経口 (0,1,2.5 及び 10 mg/kg 体重/日、溶媒: 1%MC 水溶液) 投与して発生毒性試験が実施された。

母動物には投与に関連した変化はみられなかった。胎児では、対照群を含むすべての群で 1~3 例に内臓または骨格奇形が認められたが、その発現率に差はみられず、いずれも発育遅延に関連したもの、または同系統ラットにおいて自然発生的にみられるものであり、検体の投与に関連したものではなかった。

本試験において、いずれの投与群の母動物及び胎児にも毒性所見は認められなかったので、無毒性量は母動物及び胎児で10 mg/kg 体重/日であると考えられた。 催奇形性は認められなかった。(参照50)

## (3) 発生毒性試験(ウサギ)

NZW ウサギ (一群雌 24 匹) の妊娠  $7\sim28$  日に強制経口 (0,1,2.5 及び 5 mg/kg 体重/日、溶媒: 1%MC 水溶液) 投与して発生毒性試験が実施された。

試験期間中、対照群、2.5 及び 5 mg/kg 体重/日投与群において、それぞれ 1、1 及び 6 例の母動物が誤投与のために死亡または切迫と殺され、1 及び 2.5 mg/kg 体重/日投与群のそれぞれ 2 及び 3 例が流産のためと殺された。これらの動物の剖検では、多くの動物の胸腔または肺に誤投与に起因する所見がみられた。2.5 mg/kg 体重/日以上投与群では消化管にも異常が認められたが、これは投与の物理的刺激による胃粘膜の肥厚であり、検体投与に関連したものではなかった。胎児では、対照群を含むすべての群で外表、内臓または骨格奇形がみられたが、その発現率に差はみられず、いずれも自然発生的にみられるものであり、検体の投与に関連したものではなかった。

本試験において、いずれの投与群の母動物及び胎児にも毒性所見は認められなかったので、無毒性量は母動物及び胎児で5 mg/kg 体重/日であると考えられた。 催奇形性は認められなかった。(参照 51)

#### 13. 遺伝毒性試験

イミシアホスの細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺線維芽細胞(CHL)を用いた染色体異常試験、ラットを用いた小核試験が実施された。結果は表33に示されている。

CHL 細胞を用いた染色体異常試験において、細胞増殖抑制のみられる最高用量でのみ、代謝活性化系存在下で染色体異常誘発性(構造異常の発現頻度増加)が認められたが、*in vivo* におけるラットの小核試験を含めその他の試験ではすべて陰性であったことから、イミシアホスには生体において問題となる遺伝毒性はないものと考えられた。(参照 52~56)

表 33 遺伝毒性試験概要(原体)

福	<b>大験</b>	対象	処理濃度・投与量	結果
in vitro	復帰突然 変異試験	Salmonella typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) Escherichia coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
	染色体 異常試験	チャイニーズハムスター肺線維芽 細胞(CHL)	220~2,048 μg/mL (+/-S9)	+S9 で 陽性
in vivo	小核試験	Wistar ラット (骨髄細胞) (一群雄 8 匹)	0、7.5、15、30 mg/kg 体重 (24 時間間隔で 2 回静脈内 投与)	陰性
	小核試験	Wistar ラット(肝細胞) (一群雄 7 匹)	0、2.5、5 mg/kg 体重 (単回経口投与)	陰性

注) +/-S9: 代謝活性化系存在下及び非存在下

代謝物 M1、M2、M5、M6A、M8、M10 及び M19 について、細菌を用いた 復帰突然変異試験が実施された。

試験結果は、表 34 に示されているとおりすべて陰性であった。(参照  $57{\sim}63$ )

表 34 遺伝毒性試験概要(代謝物)

代謝物	試験	対象	処理濃度・投与量	結果
M1	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
M2	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
M5	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/·S9)	陰性
M6A	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
M8	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
M10	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	1.6~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性
M19	復帰突然 変異試験	S. typhimurium (TA98、TA100、TA1535、TA1537 株) E.coli (WP2uvrA 株)	156~5,000 μg/プレート (+/-S9)	陰性

注) +/-S9: 代謝活性化系存在下及び非存在下

### 14. その他の試験

#### (1) コリンエステラーゼ活性影響試験

Wistar ラット (一群雄 5 匹) にイミシアホスを単回経口 (0,1,5) 及び 20 mg/kg 体重) または 14 日間反復経口 (0) 及び 5 mg/kg 体重/日)投与して、投与後の血漿、赤血球及び脳 ChE 活性が測定された。

ChE 活性の推移を検討した結果、単回投与では、血漿 ChE 活性は投与7日後、赤血球 ChE 活性は28日後、脳 ChE 活性は7日後には回復したと考えられた。 反復投与では、血漿 ChE 活性は最終投与3日後、赤血球 ChE 活性は84日後、脳 ChE 活性は14日後には回復したと考えられた。

イミシアホスの経口投与によって誘発されたラットにおける ChE 活性阻害は、時間と共に回復することが示唆された。血漿及び脳 ChE 活性の回復は比較的速く、赤血球 ChE 活性の回復は遅れる傾向がみられたが、これは赤血球の産生から崩壊の周期が関連していると考えられた。(参照 64)

#### (2) 解毒試験

Wistar ラット (一群雄 10 匹) にイミシアホスを単回経口投与 (210 mg/kg 体重) し、その 30 分後に解毒剤としてアトロピン (200 mg/kg 体重) の皮下投与、PAM (250 mg/kg 体重) の筋肉内投与、アトロピン+PAM の併用投与を行って、解毒試験が実施された。また、イミシアホス (240 mg/kg 体重) を単回経口投与して、これらの解毒剤の複数回投与(アトロピン: 150 mg/kg 体重×1回+10 mg/kg 体重×3 回、PAM: 150 mg/kg 体重×6 回、アトロピン+PAM 併用)による延命効果及び救命効果についても検討された。

イミシアホス単独投与群では、投与2時間後に死亡が発現し、210 mg/kg 体重投与では2日後までに7例が、240 mg/kg 体重投与では3日後までに全例が死亡した。主な症状として縮瞳、流涎、腹臥位、振戦、眼球突出が観察された。

アトロピンまたはアトロピン+PAM 併用投与群では、単回及び複数回投与試験のいずれにおいても、死亡発現時間の遅れとともに死亡率の低下がみられ、症状の発現減少または消失が確認された。PAM 投与群では、単回投与試験において死亡発現時間の遅れと死亡率の低下が認められたが、複数回投与試験では明らかな延命効果及び救命効果はみらなかった。PAM 投与による症状の改善は認められなかった。(参照 65、66)

### 皿. 食品健康影響評価

参照に挙げた資料を用いて、農薬「イミシアホス」の食品健康影響評価を実施した。

ラットを用いた動物体内運命試験では、経口投与されたイミシアホスの吸収及び排泄は速やかであり、主な排泄経路は尿中であった。臓器・組織への蓄積性は認められなかった。主要代謝経路は、N-もしくは O-脱アルキル化、水酸化、環の開裂、CN 基の加水分解等であり、イミシアホスは多くの部位で代謝され、複雑な混合物になると考えられた。

トマト、ばれいしょ及びだいこんを用いた植物体内運命試験では、土壌処理したイミシアホスの挙動はこれらの作物で類似しており、根から吸収され、多くは茎葉部に移行するが、一部は果実や塊茎や根部に移行した。主要残留物は親化合物及びM6Aであり、その他に微量のM1、M2、M3、M5、M10、M19が検出された。ばれいしょ及びだいこん茎葉では、植物のみに存在する代謝物としてM19のグルコース抱合体が検出された。イミシアホスの植物における代謝経路は、P-N結合の開裂、脱アルキル化、環の水酸化、CN基の加水分解、抱合化等と考えられた。

野菜及び果物を用いて、イミシアホス、M19、M10、M6A 及び M5 を分析対象 化合物とした作物残留試験が実施されており、イミシアホスの最高値は、最終散布 37 日後に収穫したミニトマト(果実)の 0.081~mg/kg であった。

各種毒性試験結果から、イミシアホス投与による影響は、主に脳及び赤血球 ChE 活性ならびに血液系に認められた。急性神経毒性試験では、ラットにおいて高用量 及び中用量で有機リン系化合物特有の神経症状が認められたが、神経組織に病理組織学的所見はみられず、低用量では症状の発現もみられなかった。遅発性神経毒性は認められなかった。繁殖試験では、高用量投与群で哺育期間中の全同腹児死亡がみられた腹数が増加した。発がん性、催奇形性及び生体において問題となる遺伝毒性は認められなかった。

各種試験結果から、農産物中の暴露評価対象物質をイミシアホス(親化合物のみ) と設定した。

各試験における無毒性量等は表35に示されている。

表 35 各試験における無毒性量及び最小毒性量

	<u> </u>	(30) 合試駅 におい	の悪毒性重及び取	(小母)注里
動物種	試験	無毒性量	最小毒性量	備考 1)
393 123 132	1 1300	(mg/kg 体重/日)	(mg/kg 体重/日)	Jun 3
ラット	90 日間亜急性	雄:0.28	雄:0.93	雌雄:赤血球 ChE 活性阻害 (20%
	毒性/神経毒性	雌:0.28	雌:0.99	以上)
	併合試験			
				(神経毒性は認められない)
	2年間慢性毒性/	雄:0.15	雄:0.51	雌雄:赤血球 ChE 活性阻害(20%
	発がん性	雌:0.19	雌:0.64	以上)等
	光がん性 併合試験			
	1开合武鞅			(発がん性は認められない)
	1年間慢性	雄:0.12	雄:一	雌雄:毒性所見なし
	毒性試験	雌:0.15	雌:一	
	(追加試験)			
		親動物・児動物	親動物・児動物	親動物:体重増加抑制等
		P雄:1.2	P雄:6.7	児動物:生存率低下等
	2 世代繁殖試験	P雌:1.8	P雌:10.5	
		F1雄:1.7	F <sub>1</sub> 雄:10.3	(全同腹児死亡がみられた腹数
		F1雌:1.9	F1雌:11.4	増加)
		母動物:10	母動物:-	母動物・胎児:毒性所見なし
	発生毒性試験	胎 児:10	胎 児:-	
				(催奇形性は認められない)
マウス		雄:-	雄:0.36	雌雄:赤血球 ChE 活性阻害(20%
	18 カ月間	雌:0.45	雌: 1.48	以上)等
	発がん性試験			
				(発がん性は認められない)
	18 カ月間	雄:0.12	雌雄:-	雌雄:毒性所見なし
	発がん性試験	雌: 0.17		
	(追加試験)			(発がん性は認められない)
ウサギ		母動物:5	母動物:一	母動物・胎児:毒性所見なし
	発生毒性試験	胎 児:5	胎 児:-	
				(催奇形性は認められない)
イヌ	90 日間亜急性	雌雄:0.25	雌雄:2.5	雌雄:赤血球 ChE 活性阻害 (20%
	毒性試験			以上)等
	1年間慢性	雌雄: 0.05	雌雄:0.2	雌雄:骨髓造血亢進等
	毒性試験			
	<del></del>	<del></del>	·	<del></del>

--:無毒性量または最小毒性量が設定できない。

1):備考に最小毒性量で認められた所見の概要を示す。

食品安全委員会は、各試験で得られた無毒性量の最小値がイヌを用いた 1 年間慢性毒性試験の 0.05 mg/kg 体重/日であったので、これを根拠として、安全係数 100 で除した 0.0005 mg/kg 体重/日を一日許容摂取量(ADI)と設定した。

ADI 0.0005 mg/kg 体重/日

(ADI 設定根拠資料) 慢性毒性試験

(動物種) イヌ

(期間)1年間(投与方法)強制経口

(無毒性量) 0.05 mg/kg 体重/日

(安全係数) 100

<別紙1:代謝物/分解物略称>

略称	化学名
M1	1-ethyl-imidazolidin-2-ylidene-cyanamide
M2	imidazolidin-2-ylidene-cyanamide
M3	1-ethyl-imidazolidin-2-one
M5	thiophosphoric acid Oethyl ester Spropyl ester
	(1-ethyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-urea
M6A	(1-ethyl-imidazolin-2-ylidene)-urea
M8	(2-cyanoimino-3-ethyl-imidazolidin-1-yl)-phosphonic acid monoethyl ester
M9	(2-cyanoimino-3-ethyl-imidazolidin-1-yl)-phosphonothioic acid S-propyl ester
M10	(3-ethyl-2-imino-imidazolidin-1-yl)-phosphonothioic acid Oethyl ester
M11	(3-ethyl-2-imino-imidazolidin-1-yl)-phosphonothioic acid S-propyl ester
M14	1-ethyl-5-hydroxy-imidazolidin-2-ylidene-cyanamide
M19	(2-cyanoimino-3-ethyl-4-hydroxy-imidazolidin-1-yl)- phosphonothioic acid <i>O</i> ethyl ester <i>S</i> -propyl ester
Dihydroxy-M1	1-ethyl-4,5-dihydroxy-imidazolidin-2-ylidene-cyanamide
Dehydroxy-M1	1-ethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidene-cyanamide
Metabolite 9	(2-imino-imidazolidin-1-yl)- phosphonothioic acid Oethyl ester S-propyl ester
Metabolite 11	Ncyano- $N$ -ethyl-guanidine
Metabolite 29	(2-cyanoimino-imidazolidin-1-yl)-phosphonothioic acid Oethyl ester Spropyl ester
Met-A	ethyl-thiophosphoramidic acid $S$ (2-hydroxy-propyl) ester
Met-B	(同定には至らなかったが、Met-Aに類似した構造と特徴付けられた)

<別紙2:検査値等略称>

略称	名称
AChE	アセチルコリンエステラーゼ
A/G 比	アルブミン/グロブリン比
ai	有効成分量
Alb	アルブミン
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ (=グルタミン酸ピルビン酸トランスアミナーゼ(GPT))
APTT	活性化部分トロンボプラスチン時間
ChE	コリンエステラーゼ
Cmax	最高濃度
Glu	グルコース (血糖)
Hb	ヘモグロビン (血色素量)
HPLC	高速液体クロマトグラフ
${ m Ht}$	ヘマトクリット値
LC50	半数致死濃度
$\mathrm{LD}_{50}$	半数致死量
MC	メチルセルロース
MCHC	平均赤血球血色素濃度
MCV	平均赤血球容積
NTE	神経障害標的エステラーゼ
PAM	プラリドキシム
PHI	最終使用から収穫までの日数
PT	プロトロンビン時間
RBC	赤血球数
$T_{1/2}$	消失半減期
TAR	総投与(処理)放射能
T <sub>max</sub>	最高濃度到達時間
T.Chol	総コレステロール
TP	総蛋白質
TRR	総残留放射能
WBC	白血球数

<別紙3:作物残留試験成績>

< 別紙 3:	11-12	// / / / / / / / / / / / / / / / / / /	八人小人											
作物名	試験								残留值	(mg/kg)				
(栽培形態) (分析部位)	圃	使用量 (g ai/ha)	数	PHI (日)	イミシ	アホス	М	19	М	10	M	6A	N	[5
実施年	場数	(8	(回)		最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均值	最高値	平均値
ばれいしょ (露地) (塊茎) 2003年	2	3,000	4	80 87 93~94 100 107	0.012 0.021 0.014 <0.001	0.010 0.016 0.006 <0.001	0.002 0.005 0.003 <0.0004	0.002 0.004 0.001* <0.0004	0.003 0.005 0.003 <0.001	0.002 0.004 0.002* <0.001	0.002 0.005 0.003 <0.001	0.002* 0.004 0.002* <0.001	0.002 0.002 0.002 <0.001	0.002* 0.002* 0.001* <0.001
かんしょ (露地) (塊根) <b>2003</b> 年	2	3,000	1	110~113 117~120 124~127	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	0.001 <0.0004 0.001	0.0004* <0.0004 0.0004*	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	0.006 0.003 0.003	0.005 0.002 0.002	0.002 0.001 0.002	0.001* 0.001* 0.001*
だいこん (露地) (根部) 2003年 2004年	6	3,000	1	48 55~58 61~65 68~72 75~78 83 90	0.010 0.010 0.011 0.012 0.002 0.003 0.003	0.009 0.008 0.005* 0.005* 0.001* 0.003 0.003	<0.0004 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.0004 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	0.005 0.002 0.004 0.005 0.005 <0.001 <0.001	0.004 0.001* 0.002* 0.002* 0.003* <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001
だいこん (露地) (葉部) 2003年 2004年	6	3,000	1	48 55~58 61~65 68~72 75~78 83 90	0.012 0.005 <0.005 <0.005 <0.005 <0.005 <0.005	0.008 0.004* 0.004* 0.004* <0.005 <0.005	0.032 0.005 0.005 <0.005 <0.005 <0.005 <0.005	0.019 0.005* 0.004* 0.003 <0.005 <0.005 <0.005	<0.001 <0.005 <0.005 <0.005 <0.005 <0.005 <0.005	<0.001 <0.003 <0.003 <0.003 <0.005 <0.005 <0.005	0.058 0.024 0.063 0.080 0.064 0.006 0.007	0.040 0.012* 0.014* 0.020* 0.025* 0.006 0.007	0.005 0.012 0.007 0.012 <0.005 <0.005	0.005 0.005* 0.004* 0.006* <0.005 <0.005
にんじん (露地) (根部) 2003年	2	3,000	1	93 100 105~107 112 119	0.008 0.007 0.008 0.003 0.006	0.008 0.006 0.005 0.003 0.005	0.001 $0.001$ $0.002$ $0.001$ $0.002$	0.001 0.001 0.001 0.001 0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001 <0.001	0.015 $0.018$ $0.018$ $0.001$ $0.002$	0.014 0.016 0.009 <0.001 0.002	0.002 0.001 <0.001 <0.001 <0.001	0.002* 0.001* <0.001 <0.001 <0.001

	試	T	1		<del></del> -							·			
作物名	験	i	回 数	DITT		残留值 (mg/kg)									
(栽培形態) (分析部位)	圃場	使用量 (g ai/ha)		PHI (日)	イミシ	アホス	M	[19	. M	10	M	6A	N	<b>1</b> 5	
実施年数数		(回)		最高値	平均值	最高値	平均値	最高値	平均値	最高值	平均值	最高値	平均值		
トマト (施設) (果実) 2003年	2	3,000	1	61~64 68~71 75~78	0.069 0.055 0.045	0.057 0.042 0.036	0.013 0.007 0.008	0.008 0.006 0.007	0.028 0.017 0.012	0.017 0.012 0.010	0.007 0.004 0.006	0.005 0.004 0.004	0.002 0.002 0.003	0.002 0.002 0.002*	
	2			56~57 63~64 70~71	0.042 0.024 0.019	0.032 0.023 0.016	0.011 0.004 0.027	$0.007 \\ 0.004 \\ 0.026$	0.016 0.009 0.008	0.011 0.008 0.008	0.007 0:003 0.002	0.004 0.002 0.002	0.002 0.002 <0.001	0.002* 0.002 <0.001	
ミニトマト	1			37 44 51	0.081 0.062 0.056	0.076 0.056 0.050	0.020 0.011 0.007	0.019 0.011 0.006	0.020 0.010 0.009	0.014 0.009 0.007	0.008 0.006 0.004	0.007 0.006 0.004	0.004 0.003 0.002	0.003 0.002 0.002	
(施設) (果実) 2003、 2004年	1	3,000	1	76 83 90	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.0004 <0.0004 <0.0004	<0.0004 <0.0004 <0.0004	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	
20044	1	e <sup>s</sup>		70 77 84	0.028 0.022 0.023	0.028 0.022 0.022	0.004 0.003 0.003	0.004 0.003 0.003	0.006 0.007 0.007	0.006 0.007 0.007	0.003 0.002 0.002	0.002 0.002 0.002	0.002 0.001 0.002	0.002 0.001 0.002	
	1			86 93 100	0.012 0.011 0.010	0.012 0.010 0.010	0.003 0.002 0.002	0.003 0.002 0.002	0.006 0.010 0.008	0.006 0.010 0.008	0.002 0.002 0.002	0.002 0.002 0.002	0.001 0.001 0.001	0.001 0.001 0.001	
なす (施設) (果実) 2003年	2	3,000	1	42 49 56 63	0.051 0.058 0.048 0.038	0.046 0.041 0.038 0.026	0.007 0.009 0.007 0.005	0.006 0.006 0.005 0.003	0.006 0.011 0.005 0.004	0.004 0.006 0.003 0.002	0.005 0.011 0.015 0.013	0.004 0.008 0.008 0.010	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	<0.01 <0.01 <0.01 <0.01	

作物名 験 (井田馬		-	回			残留值 (mg/kg)								
(栽培形態) (分析部位)		数	PHI (日)	イミシ	アホス	М	19	M	10	M	6A	M	[5	
実施年	場数	(g dirita)	(回)	\[ \( \) \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	最高値	平均值	最高値	平均値	最高値	平均値	最高値	平均值	最高値	平均值
きゅうり (果実) 2003、 2004年	6	3,000	1	30~33 37~40 44~47 52	0.049 0.026 0.025 0.017	0.023 0.016 0.016 0.016	0.002 0.001 0.001 0.001	0.001* 0.001* 0.001* 0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001 <0.001	0.014 $0.011$ $0.010$ $0.002$	0.006* 0.005* 0.004* 0.002	0.003 0.003 0.001 <0.001	0.002* 0.001* 0.001* <0.001
すいか (施設) (果実) 2003年	2	3,000	1	59~61 66~68 73~75	0.004 0.003 0.002	0.003 0.002 0.002*	<0.0004 <0.0004 <0.0004	<0.0004 <0.0004 <0.0004	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	0.002 0.001 <0.001	0.001* 0.001* <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001
メロン (施設) (果実) 2003年	2	3,000	1	75~77 82~84 89~91	0.010 0.007 0.005	0.006 0.004 0.003	0.003 0.002 0.002	0.001 0.001 0.001	<0.001 <0.001 <0.001	<0.001 <0.001 <0.001	0.005 0.006 0.004	0.004 0.004 0.004	0.001 <0.001 <0.001	0.001* <0.001 <0.001
いちご (施設) (果実) 2003年	2	3,000	1	86 93 100 104 111 118	0.033 0.023 0.018 0.017 0.014 0.008	0.027 0.018 0.018 0.014 0.009 0.007	0.004 0.003 0.002 0.003 0.002 0.001	0.003 0.002 0.002 0.002 0.001 0.001	0.001 <0.001 <0.001 0.001 0.001 <0.001	0.001 <0.001 <0.001 0.001* 0.001* <0.001	0.003 0.002 0.002 0.002 0.002 0.001	0.002 0.002 0.002 0.002 0.002* 0.001	0.002 0.001 0.002 <0.001 <0.001	0.002 0.001* 0.002* <0.001 <0.001

- 注)・散布には粒剤(有効成分量 1.5%)を用いた。
  - ・一部に定量限界未満を含むデータの平均値は定量限界値を検出したものとして計算し、\*を付した。
  - ・すべてのデータが定量限界未満の平均値を算出する場合は定量限界値を平均し、<を付した。
  - ・複数の試験機関で、定量限界が異なる場合の最高値は大きい値を示した(例えばA機関で0.006検出され、B機関で<0.008の場合、 <0.008とした)。

<別紙4:推定摂取量>

N/3000 年・1世紀1八以至 /											
作物名	残留値	国民平均 (体重:53.3 kg)		i	1~6 歳) 15.8 kg)	1	E婦 55.6 kg)	高齢者(65 歳以上) (体重:54.2 kg)			
	(mg/kg)	ff (g/人/日)	摂取量 (µg/人/日)	ff (g人日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)	ff (g/人/日)	摂取量 (μg/人/日)		
ばれいしょ	0.016	36.6	0.59	21.3	0.34	39.8	0.64	27.0	0.43		
かんしょ	0.001	15.7	0.02	17.7	0.02	13.8	0.01	16.8	0.02		
だいこん(根)	0.009	45.0	0.41	18.7	0.17	28.7	0.26	58.5	0.53		
だいこん(葉)	0.008	2.2	0.02	0.5	0.00	0.9	0.01	3.4	0.03		
にんじん	0.008	24.6	0.20	16.3	0.13	25.1	0.20	22.3	0.18		
トマト	0.076	24.3	1.85	16.9	1.28	24.5	1.86	18.9	1.44		
なす	0.046	4.0	0.18	0.9	0.04	3.3	0.15	5.7	0.26		
きゅうり	0.023	16.3	0.37	8.2	0.19	10.1	0.23	16.6	0.38		
すいか	0.003	0.1	0.00	0.1	0.00	0.1	0.00	0.1	0.00		
メロン類	0.006	0.4	0.00	0.3	0.00	0.1	0.00	0.3	0.00		
いちご	0.027	0.3	0.01	0.4	0.01	0.1	0.00	0.1	0.00		
合計			3.64		2.19		3.37		3.27		

- 注)・残留値は、申請されている使用時期・使用回数による各試験区でイミシアホスの平均残留値のうち最大のものを用いた (別紙3参照)。
  - ・「ff」: 平成 10 年~12 年の国民栄養調査 (参照 69~71) の結果に基づく農産物摂取量 (g/人/日)
  - ・「摂取量」: 残留値及び農産物摂取量から求めたイミシアホスの推定摂取量 (µg/人/日)
  - ・トマトとミニトマトについては、残留値の高いミニトマトの値を用いた。

#### <参照>

- 1. 農薬抄録 イミシアホス (殺線虫剤):アグロカネショウ株式会社、2007年、未公表
- 2. <sup>14</sup>C 標識イミシアホスを用いたラット体内における代謝試験 (GLP 対応): Ricerca Bioscience (米国)、2003 年、未公表
- 3. ラットの脳、肝臓及び血液中における EPR 標識イミシアホスの代謝 (GLP 対応): Ricerca Bioscience (米国)、2004 年、未公表
- 4. <sup>14</sup>C-イミシアホスを用いたトマトにおける植物代謝試験(GLP 対応): Ricerca Bioscience (米国)、2002 年、未公表
- 5. [14C-IMI]イミシアホスを用いた馬鈴薯における植物代謝試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 6. [14C-EPR]イミシアホスを用いた馬鈴薯における植物代謝試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 7. [<sup>14</sup>C]イミシアホスを用いたダイコンにおける植物代謝試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2004年、未公表
- 8. 代謝物 M6A のレタスにおける植物代謝試験: Covance Laboratories (英国)、2003 年、 未公表
- 9. イミシアホスの好気的土壌中運命試験 (GLP 対応): Ricerca Bioscience (米国)、2002 年、 未公表
- 10. イミシアホスの好気的土壌中運命試験 (GLP 対応): Ricerca Bioscience (米国)、2003 年、 未公表
- 11. M6A の好気的土壌中運命試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2003 年、未公表
- 12. イミシアホスの嫌気的土壌中運命試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories (英国)、2004年、未公表
- 13. 代謝物 M6A の嫌気的土壌中運命試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2004年、未公表
- 14. イミシアホスの土壌吸脱着試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2004 年、 未公表
- 15. M6A の土壌吸脱着試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2003 年、未公表
- 16. イミシアホスの好気的土壌中における分解及び土壌浸透性予備試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2002 年、未公表
- 17. イミシアホスの加水分解試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2003 年、未公表
- 18. M6A の加水分解試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2003 年、未公表
- 19. イミシアホスの水中光分解運命試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2005年、未公表
- 20. イミシアホスの土壌残留試験成績: (株) 化学分析コンサルタント、未公表
- 21. イミシアホス及び代謝物の作物残留試験成績: (株) 化学分析コンサルタント 2004~2005 年、未公表
- 22. イミシアホス及び代謝物の作物残留試験成績:(財)残留農薬研究所、2004~2005 年、未公表
- 23. 生体機能に及ぼす影響に関する試験 (GLP 対応): (財) 食品農医薬品安全性評価センター、 2005 年、未公表
- 24. ラットにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応) : Covance Laboratories (英国)、2000 年、 未公表
- 25. ラットにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2001 年、 未公表
- 26. マウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2000 年、 未公表
- 27. ラットにおける急性経皮毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2000 年、

未公表

- 28. ラットにおける急性経皮毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2002 年、 未公表
- 29. ラットにおける急性吸入毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2002 年、 未公表
- 30. 代謝物 M1 のマウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 31. 代謝物 M2 のマウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 32. 代謝物 M5 のマウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 33. 代謝物 M6A のラットにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2003 年、未公表
- 34. 代謝物 M8 のマウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 35. 代謝物 M10 のマウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 36. 代謝物 M19 のマウスにおける急性経口毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 37. ラットにおける急性神経毒性試験 (GLP 対応) : Safeprharm Laboratories (英国)、2004年、未公表
- 38. ニワトリを用いた遅発性神経毒性試験 (GLP 対応): Wildlife International (米国)、2005年、未公表
- 39. モルモットを用いた皮膚感作性試験 (GLP 対応): (財) 食品農医薬品安全性評価センター、 2003 年、未公表
- 40. ラットを用いた 90 日間反復経口投与毒性及び神経毒性併合試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2002 年、未公表
- 41. ラットを用いた 90 日間反復経口投与毒性試験 (追加試験) (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004年、未公表
- 42. イヌを用いた 90 日間反復経口投与毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 43. ラットを用いた 28 日間反復経皮投与毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、 2003 年、未公表
- 44. ビーグル犬を用いた経口投与による1年間反復投与毒性試験(GLP対応):(財)食品農医薬品安全性評価センター、2005年、未公表
- 45. ラットを用いた飼料混入投与による 1 年間反復経口投与毒性/発がん性併合試験 (GLP 対応): (財) 食品農医薬品安全性評価センター、2005 年、未公表
- 46. ラットを用いた飼料混入投与による1年間反復経口投与毒性試験(GLP 対応):(財)食品 農医薬品安全性評価センター、2005年、未公表
- 47. マウスを用いた飼料混入投与による発がん性試験(GLP 対応):(財) 食品農医薬品安全性 評価センター、2005 年、未公表
- 48. マウスを用いた飼料混入投与による 78 週間反復経口投与試験(追加試験)(GLP対応):(財) 食品農医薬品安全性評価センター、2005 年、未公表
- 49. ラットを用いた繁殖毒性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2003 年、未 公表
- 50. ラットにおける催奇形性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2001 年、未 公表
- 51. ウサギにおける催奇形性試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2001 年、未公表
- 52. 細菌を用いた復帰突然変異試験(GLP 対応): Covance Laboratories(英国)、2000年、

未公表

- 53. 細菌を用いた復帰突然変異試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2002 年、 未公表
- 54. チャイニーズハムスター肺線維芽細胞 (CHL) を用いた in vitro 染色体異常試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2002 年、未公表
- 55. ラットの骨髄を用いた小核試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2001 年、 未公表
- 56. ラットの肝臓を用いた小核試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2003 年、 未公表
- 57. 代謝物 M1 の細菌を用いた復帰突然変異試験(GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 58. 代謝物 M2 の細菌を用いた復帰突然変異試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、2004 年、未公表
- 59. 代謝物 M5 の細菌を用いた復帰突然変異試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、 2004 年、未公表
- 60. 代謝物 M6A の細菌を用いた復帰突然変異試験(GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、 2002 年、未公表
- 61. 代謝物 M8 の細菌を用いた復帰突然変異試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、 2004 年、未公表
- 62. 代謝物 M10 の細菌を用いた復帰突然変異試験(GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、 2004 年、未公表
- 63. 代謝物 M19 の細菌を用いた復帰突然変異試験 (GLP 対応): Covance Laboratories (英国)、 2005 年、未公表
- 64. ラットにおけるコリンエステラーゼ活性阻害作用(GLP対応):(財)食品農医薬品安全性評価センター、2005年、未公表
- 65. ラットにおける解毒試験(1)(GLP対応):(財)食品農医薬品安全性評価センター、2005年、未公表
- 66. ラットにおける解毒試験(2)(GLP対応):(財)食品農医薬品安全性評価センター、2005年、未公表
- 67. 食品健康影響評価について
  - (URL; http://www.fsc.go.jp/hyouka/hy/hy-uke-imicyafos-180904.pdf)
- 68. 第 158 回食品安全委員会
  - (URL; http://www.fsc.go.jp/iinkai/i-dai158/index.html)
- 69. 国民栄養の現状ー平成 10 年国民栄養調査結果ー:健康・栄養情報協会編、2000 年
- 70. 国民栄養の現状―平成 11 年国民栄養調査結果―:健康・栄養情報協会編、2001 年
- 71. 国民栄養の現状-平成 12 年国民栄養調査結果-:健康・栄養情報協会編、2002 年
- 72. 第8回食品安全委員会農薬専門調査会総合評価第一部会
  - (URL; http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou1\_dai8/index.html)
- 73. イミシアホス コメント回答資料:アグロカネショウ株式会社、2007年、未公表
- 74. 第21回食品安全委員会農薬専門調査会総合評価第一部会
  - (URL; http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/sougou1\_dai21/index.html)
- 75. 第 43 回食品安全委員会幹事会
  - (URL; http://www.fsc.go.jp/senmon/nouyaku/kanjikai dai43/index.html)